Document FP2 Appl. No.: 09/839,946

19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-55079

@Int_Cl_1

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月10日

C 12 N 9/06 A 61 K 35/74 C 12 Q 1/58 A - 7236-4B 7138-4C

審査請求 有 発明の数 1 (全3頁)

図発明の名称 修飾ウリカーゼ

②特 願 昭61-93855

20出 願 昭54(1979)4月5日

Θ特 願 昭54-41203の分割

⑫発 明 者 稲 田

祐 二

東京都大田区下丸子2丁目24番10号 多摩川ハイム1号棟

808号

⑪出 願 人 美 浜

久 春

東京都世田谷区梅丘2丁目23番36号

田 畑 司

1. 発明の名称

修飾ウリカーゼ

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ウリカーゼ分子中のアミノ 基が

式

(ここに、Rは分子量2000以上の0 - メトキンポリエチレングリコール残基を示す。)を有する基で部分的に置換された抗原性を低下又は消失させた修飾ウリカーセ。

3. 発明の詳細な説明

本発明は抗原性を低下又は消失させた修飾ウリカーゼに関し、医薬としての安全性を高めたものである。

クリカーゼは分子量約12万で、4個のサブユニットよりなる酵素蛋白質であり、尿酸をアラントインと過酸化水素と炭酸ガスに分解する

反応を触媒する蛋白質である。ヒト及び翌長類ではウリカーゼ活性が低く、尿酸がブリン代謝の主な最終産物であると考えられているが、高尿酸血漿の患者においては、組織および血液中に多量に尿酸が蓄積され極度の疼痛を覚える。 現在その治療が強く望まれているのに根本的な治療法は確立されていない。

特開昭62-55079(2)

ゼの抗原性の低下あるいは消失は、ヒトにとつて非自己を自己に変換し、痛風患者(高尿酸血 漿症)への再投与を可能にする。

本発明者は、先にウリカーセ分子中に存在するアミノ酸残基を、

式

(ここに、 Rは分子量 2000以上の0 - メトキシポリエチレングリコール 残基を示す) を有する基(活性 PEG,)で部分的に置換することによつて、酵素活性を保持しながら抗原性を著しく低下又は消失させることができることを見い出し、特許出願した(特開昭 55-99189参照)。

これら先の発明においては、 ウリカーゼの表面をヒゲ状の高分子残基で覆う ことによつて、 抗原抗体反応を阻止するものであつて、酵素活

を有する基(活性 PBG₂)で部分的に置換された 抗原性を低下又は消失させた修飾ウリカーゼで ある。

本発明の修飾ウリカーゼの製法の1例を示す。 分子量2000以上の0・メトキシーポリエチ レングリコール(I)と2.4.6・トリクロル・S - トリアジン(II)とを反応させることによつて、 2.4 - ピス(0-メトキシポリエチレングリコ ール) - 6 - クロル・S - トリアジン(III)が製 造される。

$$X \leftarrow OCH_{2}CH_{2}\rightarrow_{n}OH + CL$$

$$CL$$

$$(1)$$

$$X \leftarrow OCH_{2}CH_{2}\rightarrow_{n}O$$

$$X \leftarrow OCH_{2}CH_{2}\rightarrow_{n}O$$

$$(II)$$

性を保持したまらで抗原性を消失させることに 特徴がある。しかしながら、抗原性を消失させ るためには酵素活性も又かなり低下する欠点が あつたため、なお改良する必要があつた。

本発明者は研究の結果、2本鎖の水溶性高分子残基を有するトリアジンをウリカーゼに反応させることによつて、1本鎖の水溶性高分子残基を有するトリアジンを同酵素に反応させた場合に比べ同酵素のアミノ酸残基の修飾数を被らすことができ、また酵素表面を水溶性高分子で覆り効果が増加すると共に、酵素活性の低下を抑制することに成功した。

即 ち、本 発 明 は ウ リ カー ゼ 分 子 中 の ア ミ ノ 基 が

式

(ここに、 Rは 分子量 2000以上の 0 - メト キシポリエチレングリコール残基を示す)

(Xはメチル基を示す)反応は塩基の存在下還 流温度で行なわれる。

次に出10に保つたウリカーゼ溶液に、 2.4 - ビス(0-メトキシボリエチレングリコール) - 6-クロル-S-トリアジン(II)をウリカー セ分子中に存在するアミノ基当り1.5~1.5倍 量(モル比)を蛋白質の変性を起こさない条件 下で反応させることによつて、ウリカーゼ分子 中のアミノ基が部分的に置換された本発明修飾 ウリカーゼ(N)が得られる。

特開昭62-55079(3)

本発明の修飾ウリカーゼは、その分子量を測定すると、ウリカーゼの分子量12万と結合した化合物(II)の分子量の合計に一致していることにより確認される。

本発明の修飾ウリカーゼについて、前記化合物(II)の付加率は、未反応のアミノ基をトリニトロペンセンスルホン酸を用いて測定しると関定した。酵素活性は尿酸の定した。酵素活性は尿酸の定した。酸は大量の酸が変更の水の尿酸の分子の、抗原性の方は、クサギをウリカーゼで免疫した、酸性の間により生ずる、抗原・抗体反応により生ずる、抗原・抗体反応により生する方法により行い、抗体との結合能を測定した。

実施例の方法により製造された本発明の修飾 ウリカーゼについて、酵素活性及び抗体との結 合能を測定した結果は次表のとおりである。

- トリアジン365 Wを加え、1屋夜80 Cで 遠流下反応させた。反応残留物を沪去し、石油 エーテル300 Mを加えて沈爾を生ぜしめ、沈 一腰を数回石油コーテルで洗い、2,4 ~ ピス(0 - メトキシポリエチレングリコール) - 6 - ク ロル - S - トリアジンを製造した。

実 施 例

ウリカーゼ5 Wを含む 0.1 M ホウ酸緩衝液 (計10) に、上記により製造した 2.4 - ビス (0 - メトキシボリエチレングリコール) - 6 - クロル - 8 - トリアジンをウリカーゼ分子中 のアミノ基に対し10倍モル比加へ、37 で 1時間反応させた。常法により精製し、白色粉 末の修飾ウリカーゼを得た。このもの 3 分子量 は45万であり、アミノ基の分析の結果30個 が結合していたので付加部分の分子量30×5000 ×2=300000とウリカーゼの分子量12万と の合計(42万)とほご一致した。

PEG (MW)	活性 PEG ₂ の濃度 (8/ℓ)	結合した アミノ基の数	酵素活性 多	抗体との 結合能%
_	0	0	100	100
5000	50	22	87	86
	100	25	70	49
,	150	-	63	6
.#	250	36	45	0
,	350	46	31	0
5000	活性PEO ₁ 60	43	15	0

表から総アミノ基98のうち36が活性
PEO₂ で移飾されたウリカーゼは、結合能が完全
になくなつているが、なお458の酵素活性が
残存した。一方活性 PEO₄ で修飾したものは15 8の酵素活性しか残存しなかつた。

参考例

1 0 8 の無水炭酸ソーダを含む 1 0 0 d の無水ベンゼンに分子量 5 0 0 0 のモノメトキシボリエチレングリコール 2 0 8 を溶解し、8 0 C で3 0 分間還流した後、2.4.6 - トリクロル - S